Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001840

International filing date: 08 February 2005 (08.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-032617

Filing date: 09 February 2004 (09.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 23 June 2005 (23.06.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 2月 9日

出願番号 Application Number:

特願2004-032617

[ST. 10/C]:

[JP2004-032617]

出 願 人 Applicant(s):

扶桑薬品工業株式会社

2005年 3月11日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office) · 11)



【書類名】 特許願 【整理番号】 150514 【提出日】 平成16年 2月 9日 【あて先】 特許庁長官 殿 【国際特許分類】 C12Q 1/04 C12Q 1/68 G01N 33/569 【発明者】 【住所又は居所】 大阪府大阪市城東区森之宮2-6-1316 【氏名】 松久 明生 【発明者】 【住所又は居所】 大阪府大阪市港区築港3-7-2-513 【氏名】 山本 誠司 【発明者】 【住所又は居所】 京都府京都市山科区御陵封ジ山町7-147 【氏名】 江田 宗司 【発明者】 【住所又は居所】 大阪府堺市東浅香山町4-1-15 5-1312 【氏名】 山崎 伸二 【特許出願人】 【識別番号】 000238201 【氏名又は名称】 扶桑薬品工業株式会社 【代理人】 【識別番号】 100080034 【弁理士】 【氏名又は名称】 原 謙三 【電話番号】 06-6351-4384 【選任した代理人】 【識別番号】 100113701 【弁理士】 【氏名又は名称】 木島 隆一 【選任した代理人】 【識別番号】 100116241 【弁理士】 【氏名又は名称】 金子 一郎 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 003229 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1

【物件名】

要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

細胞を含む試料を支持体に固定する試料固定化工程と、

試料中の核酸を支持体上で増幅する核酸増幅工程と、

増幅された核酸が標的の核酸であるか否かを判定する判定工程とを含むことを特徴とする核酸検出方法。

【請求項2】

上記核酸増幅工程の前段に、試料に含まれる核酸を露出させる核酸露出工程を含むこと を特徴とする、請求項1に記載の核酸検出方法。

【請求項3】

上記核酸露出工程における核酸露出方法として、界面活性剤処理法、酵素処理法または 加熱処理法のいずれか1の方法、あるいは2以上の方法を組み合わせて用いることを特徴 とする請求項2に記載の核酸検出方法。

【請求項4】

上記核酸増幅工程における核酸増幅方法として、PCR (ポリメラーゼ連鎖反応)法を用いることを特徴とする請求項1ないし3のいずれか1項に記載の核酸検出方法。

【請求項5】

上記核酸増幅工程において増幅された核酸を標識することを特徴とする請求項1ないし 4のいずれか1項に記載の核酸検出方法。

【請求項6】

上記判定工程における判定方法として、核酸増幅工程で増幅かつ標識された核酸をプローブとし、当該プローブと既知の遺伝子断片との相補的なハイブリダイゼーションを指標として標的の核酸であるか否かを判定することを特徴とする請求項5に記載の核酸検出方法。

【請求項7】

上記既知の遺伝子断片は、あらかじめ支持体に固定されていることを特徴とする請求項 6に記載の核酸検出方法。

【請求項8】

上記判定工程における判定方法として、核酸増幅工程で増幅かつ標識された核酸をプローブとし、DNAマイクロアレイを用いて標的の核酸であるか否かを判定することを特徴とする請求項5に記載の核酸検出方法。

【請求項9】

上記試料は生体由来試料であることを特徴とする請求項1ないし8のいずれか1項に記載の核酸検出方法。

【請求項10】

上記生体由来試料はヒト由来であることを特徴とする請求項9に記載の核酸検出方法。

【請求項11】

請求項1ないし10のいずれか1項に記載の核酸検出方法を実施するためのキットであって、試料中の標的遺伝子を検出するために使用する遺伝子検出キット。

【請求項12】

請求項10に記載の核酸検出方法を実施するためのキットであって、ヒトの疾病関連遺伝子を検出するために使用する遺伝子検出キット。

【請求項13】

上記ヒトの疾患関連遺伝子はヒトに感染した感染症原因微生物の遺伝子である請求項1 2に記載の遺伝子検出キット。

【請求項14】

上記ヒトに感染した感染症原因微生物の遺伝子は薬剤耐性遺伝子である請求項13に記載の遺伝子検出キット。

【請求項15】

上記ヒトに感染した感染症原因微生物の遺伝子は薬剤感受性遺伝子である請求項13に

記載の遺伝子検出キット。

【請求項16】

上記ヒトの疾患関連遺伝子は癌マーカー遺伝子である請求項12に記載の遺伝子検出キット。

【請求項17】

上記ヒトの疾患関連遺伝子は遺伝性疾患関連遺伝子である請求項12に記載の遺伝子検出キット。

【請求項18】

少なくとも、標的遺伝子増幅プライマー、PCR反応用緩衝液、デオキシヌクレオシド 三リン酸混合液、標識デオキシヌクレオシド三リン酸、耐熱性DNA合成酵素、試料固定 化用支持体、増幅核酸検出用指示薬を含むことを特徴とする請求項11ないし17のいず れか1項に記載の遺伝子検出キット。

【書類名】明細書

【発明の名称】核酸検出方法およびその利用

【技術分野】

[0001]

本発明は、核酸検出方法およびその利用に関するものであり、より具体的には、試料中の微量核酸を効率よく増幅し、正確かつ迅速に検出する方法、および当該方法を利用した遺伝子検出キットに関するものである。

【背景技術】

[0002]

ある特定の核酸や遺伝子の存在の有無を調べたい場合、標的の核酸や遺伝子を増幅し、その増幅産物を検出する方法が用いられる。標的の核酸や遺伝子を特異的に増幅させる方法としては、PCR法(例えば、非特許文献1、2参照)、RT-PCR法(例えば、非特許文献1、2参照)、LAMP法(例えば、非特許文献1参照)、LAMP法(例えば、非特許文献3参照)、RCA法(例えば、非特許文献4参照)、プライマーエクステンション法(例えば、非特許文献5参照)等が知られている。なかでもPCR法、RT-PCR法が最もよく使われている。これらの方法は、目的とする核酸の塩基配列を含む短い核酸をプライマーとして用いて、DNAポリメラーゼまたはRNAポリメラーゼによる鋳型特異的な核酸合成反応をinvitroで行う方法である。さらに、上記核酸増幅方法において、増幅反応中または増幅反応後に、増幅された核酸断片を適当な手段を用いて標識することにより、試料中にわずかしか存在しない核酸を検出することが可能となる。また、ランダムな塩基配列のプライマーを使用し非特異的に核酸を増幅および標識し、それを用いて核酸を検出するDNAマイクロアレイ(マクロアレイ)法やディファレンシャルディスプレイ法等も知られている。近年、様々な疾病に関連する遺伝子を網羅的に検出するDNAマイクロアレイは、非常に注目を集めている。

[0003]

また、ある特定の核酸や遺伝子を調べたい場合、上記核酸増幅方法以外の方法として、組織や細胞中の標的となる核酸を、それと相補的な塩基配列を含む標識した核酸をプローブとしてハイブリダイゼーションさせる I S H法(in situ ハイブリダイゼーション法)や F I S H法(fluorescein in situ ハイブリダイゼーション法)がある(例えば、非特許文献 1 参照)。 I S H法は組織内の特定の遺伝子の発現の有無や量の比較に広く用いられている。 F I S H法は染色体上の特定の遺伝子領域の判別に広く用いられている。

$[0\ 0\ 0\ 4]$

また、PCR法で標的核酸を増幅し、ISH法によりプローブを用いてハイブリダイゼーションさせ、最終的に顕微鏡で検出するin situ PCR法(例えば、非特許文献2参照)も存在するが、反応に最適な条件を出すのが困難であるため再現性に乏しく、一般化していない。

[0005]

本出願人は、ISH法に基づいて末梢血における白血球中の細菌検出キット「ハイブリゼップ(登録商標)」を体外診断用医薬品(承認番号:AMZ00620000)として販売している。「ハイブリゼップ(登録商標)」を用いた場合、従来用いられている血液培養法と比較して約4倍の感度で菌を検出することが可能となり、少なくとも3日以上を要した検査時間を1日以内で行うことが可能となったことから、感染症分野において脚光を浴びている(例えば、非特許文献6参照)。なお、本出願人は、食細胞に貪食された外来微生物をISH法に基づいて検出および同定のための方法(特許文献2参照)およびその改良方法(特許文献3参照)を提案しており、「ハイブリゼップ(登録商標)」はこれらの発明に基づいて開発された商品である。

【特許文献1】特許第3433929号公報(登録日:平成15年5月30日、発行日:平成15年8月4日)

【特許文献 2 】 国際公開W O 8 9 / 1 0 4 1 1 (国際公開日: 1 9 8 9 年 1 1 月 2 日 、 対応公告公報: 特公平 0 7 - 4 0 号)

【特許文献3】国際公開WO02/099133 (国際公開日:2002年12月12日)

【非特許文献 1】 J. Sambrook et al. 「Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Third Edition」 Cold Spring Harbor Laboratory (2001)

【非特許文献 2】監修:真木寿治、「PCR Tips~使いこなすためのコツとヒント~」 秀潤社 (1999)

【非特許文献 3】 Tsugunori Notomi et al. Loop-mediated isothermal amplificati on of DNA. Nucleic Acids Research, vol.28, No.12: e63 (2000).

【非特許文献 4】 Lizardi PM et al. Mutation detection and single-molecule counting using isothermal rolling-circle amplification. Nature Genetics, 1998 jul;19(3):225-32.

【非特許文献 5 】 B.D. Hames, S. J. Higgins: 著、堀越正美: 訳「遺伝子発現と転写因子」メディカル・サイエンス・インターナショナル (1996)

【非特許文献 6 】松久明生、荒木宏昌、「In Situ Hybridization法による敗血症診断の臨床的有用性」、BIO Clinica、北隆館、1999年、14巻、1号、p.97-101

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

ここで、ある特定の核酸や遺伝子の存在の有無を調べたい場合に用いる、上記PCR法等の核酸増幅方法や、ISH法等のハイブリダイゼーションを用いる方法では、標的とする核酸や遺伝子が試料中に微量しか存在しない場合に、十分な検出感度、再現性、簡便性等を実現できない場合があるという課題を有している。

[0007]

まず、PCR法等の核酸増幅方法を用いる方法では、試料から核酸を抽出する必要がある。この核酸を抽出する過程で、核酸のロスが生じること回避することは困難である。例えば、試料中に増幅するための鋳型として必要な量の標的核酸が含まれていたとしても、核酸抽出過程のロスにより鋳型として必要な量が回収できなかった場合には、増幅効率が低下するため標的核酸を十分増幅できず、試料中の標的核酸を検出できない場合が生じ得る。このような場合は、偽陰性となり、正確な結果が得られない。また、同一の試料を用いた場合でも、核酸抽出過程のロスの程度により異なった結果が得られる可能性があり、再現性が乏しくなる。すなわち、核酸の抽出を必要とする核酸増幅方法においては、試料中に含まれる標的の核酸が非常に微量である場合に、核酸抽出過程の核酸のロスにより、増幅効率の低下に起因する検出感度の低下を招くという問題がある。

[0008]

また、増幅反応を阻害する物質(例えば、ヘパリン、界面活性剤、タンパク質変性剤、 有機溶媒等)が試料溶液中に含まれている場合があり、上記と同様に、増幅効率の低下に 起因する検出感度の低下を招くという問題もある。

[0009]

次に、ISH法等のハイブリダイゼーションを用いる方法では、試料から核酸を抽出する必要がないため核酸のロスは生じないが、試料に含まれる標的の核酸が非常に微量である場合には、標的核酸とハイブリッドを形成しているプローブ核酸を検出するのが困難であるという問題がある。

[0010]

また、本出願人が開発した「ハイブリゼップ(登録商標)」は、ISH法に基づいて末梢血における白血球中の細菌を高感度かつ迅速に検出することを可能としたが、克服すべき課題として以下の2点を挙げることができる。

[0011]

1) 菌のシグナルの有無は顕微鏡による肉眼的観察に委ねられているため、ある程度の熟練を要すること。

$[0\ 0\ 1\ 2\]$

2) 白血球に貪食された細菌のみが検出標的であるため、白血球数の減少した患者の臨床検体については、検出率が低下すること。

[0013]

本発明は、上記の問題点に鑑みてなされたものであり、その目的は、試料中に含まれる標的核酸が非常に微量であっても、正確かつ迅速に標的核酸を検出することが可能な核酸検出方法を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0014]

本発明者らは、上記の課題を解決するために鋭意検討した結果、試料を支持体に固定し、試料から核酸を抽出せずにそのまま支持体上で核酸を増幅することにより、試料中の核酸のロスに伴う検出感度の低下を招くことなく、簡便かつ迅速に試料中の標的核酸の検出が可能であることを見出し、本発明を完成させるに至った。すなわち本発明は、以下の発明を包含する。

[0015]

(1)細胞を含む試料を支持体に固定する試料固定化工程と、試料中の核酸を支持体上で増幅する核酸増幅工程と、増幅された核酸が標的の核酸であるか否かを判定する判定工程とを含むことを特徴とする核酸検出方法。

[0016]

(2)上記核酸増幅工程の前段に、試料に含まれる核酸を露出させる核酸露出工程を含むことを特徴とする、(1)に記載の核酸検出方法。

[0017]

(3)上記核酸露出工程における核酸露出方法として、界面活性剤処理法、酵素処理法 または加熱処理法のいずれか1の方法、あるいは2以上の方法を組み合わせて用いること を特徴とする(2)に記載の核酸検出方法。

[0018]

(4)上記核酸増幅工程における核酸増幅方法として、PCR(ポリメラーゼ連鎖反応)法を用いることを特徴とする(1)ないし(3)のいずれか1項に記載の核酸検出方法

[0019]

(5)上記核酸増幅工程において増幅された核酸を標識することを特徴とする(1)ないし(4)のいずれか1項に記載の核酸検出方法。

[0020]

(6)上記判定工程における判定方法として、核酸増幅工程で増幅かつ標識された核酸をプローブとし、当該プローブと既知の遺伝子断片との相補的なハイブリダイゼーションを指標として標的の核酸であるか否かを判定することを特徴とする(5)に記載の核酸検出方法。

[0021]

(7)上記既知の遺伝子断片は、あらかじめ支持体に固定されていることを特徴とする(6)に記載の核酸検出方法。

[0022]

(8)上記判定工程における判定方法として、核酸増幅工程で増幅かつ標識された核酸をプローブとし、DNAマイクロアレイを用いて標的の核酸であるか否かを判定することを特徴とする(5)に記載の核酸検出方法。

[0023]

(9)上記試料は生体由来試料であることを特徴とする(1)ないし(8)のいずれか 1項に記載の核酸検出方法。

[0024]

(10)上記生体由来試料はヒト由来であることを特徴とする(9)に記載の核酸検出方法。

[0025]

(11) (1) ないし(10) のいずれか1項に記載の核酸検出方法を実施するためのキットであって、試料中の標的遺伝子を検出するために使用する遺伝子検出キット。

[0026]

(12) (10) に記載の核酸検出方法を実施するためのキットであって、ヒトの疾病 関連遺伝子を検出するために使用する遺伝子検出キット。

[0027]

(13)上記ヒトの疾患関連遺伝子はヒトに感染した感染症原因微生物の遺伝子である(12)に記載の遺伝子検出キット。

[0028]

(14)上記ヒトに感染した感染症原因微生物の遺伝子は薬剤耐性遺伝子である(13)に記載の遺伝子検出キット。

[0029]

(15)上記ヒトに感染した感染症原因微生物の遺伝子は薬剤感受性遺伝子である(13)に記載の遺伝子検出キット。

[0030]

(16)上記ヒトの疾患関連遺伝子は癌マーカー遺伝子である(12)に記載の遺伝子検出キット。

[0031]

(17)上記ヒトの疾患関連遺伝子は遺伝性疾患関連遺伝子である(12)に記載の遺伝子検出キット。

[0032]

(18) 少なくとも、標的遺伝子増幅プライマー、PCR反応用緩衝液、デオキシヌクレオシド三リン酸混合液、標識デオキシヌクレオシド三リン酸、耐熱性DNA合成酵素、試料固定化用支持体、増幅核酸検出用指示薬を含むことを特徴とする(11)ないし(17) のいずれか1項に記載の遺伝子検出キット。

【発明の効果】

[0033]

本発明に係る核酸検出方法は、細胞を含む試料を支持体に固定する試料固定化工程と、試料中の核酸を支持体上で増幅する核酸増幅工程と、増幅された核酸を検出する核酸検出工程とを含むものであり、試料から核酸を抽出する工程を必要としない。したがって、核酸の抽出に起因する核酸のロスがほとんど生じず、試料中に含まれる標的核酸が非常に微量であっても増幅するための鋳型として必要な量の標的核酸が含まれていれば検出することができるという効果を奏し、それに伴い、再現性および検出精度が向上するという効果を奏する。また、試料から核酸を抽出する工程を必要としないため、操作が簡便となり、結果を得るまでに要する時間を短縮できるという効果を奏する。

 $[0\ 0\ 3\ 4\]$

本発明に係る核酸検出方法は、試料を支持体に固定するため、試料溶液中に増幅阻害物質が含まれている場合でも、細胞外に存在する増幅阻害物質は容易に除去することができる。したがって、増幅効率の低下に伴う検出感度の低下を招かないという効果を奏する。

[0035]

本発明に係る核酸検出方法は、試料を支持体に固定し、当該支持体上で核酸を増幅するため、試料をPCRチューブ等の別の容器等に移す必要がない。したがって、試料の移動に起因する核酸のロスが生じないため、検出感度の低下を招かないという効果を奏する。また、操作が簡便となり、要する時間を短縮できるという効果を奏する。

[0036]

本発明に係る核酸検出方法は、核酸を増幅した後に検出を行うため、検出対象の標的核酸が微量であるために検出が困難であるという問題は生じない。したがって、再現性および検出精度が向上するという効果を奏する。また、検出方法に特別な工夫を必要としないため、公知の検出方法を適宜選択して用いることができるという効果を奏する。さらに

、結果の判定に熟練を必要としないという効果を奏する。

[0037]

本発明に係る遺伝子検出キットは、本発明に係る核酸検出方法を用いて試料中の標的遺伝子を検出するためのキットである。したがって、当該キットを用いることにより、本発明に係る核酸検出方法を非常に簡便かつ迅速に実施することができるという効果を奏する

【発明を実施するための最良の形態】

[0038]

本発明の実施の一形態について説明すれば、以下の通りである。なお、本発明は、これに限定されるものではない。

[0039]

1. 本発明に係る核酸検出方法

本発明に係る核酸検出方法は、細胞を含む試料を支持体に固定する試料固定化工程と、試料中の核酸を支持体上で増幅する核酸増幅工程と、増幅された核酸が標的の核酸であるか否かを判定する判定工程とを含むことを特徴としており、さらに、核酸増幅工程の前段に、試料に含まれる核酸を露出させる核酸露出工程が含まれていてもよい。図1に、本発明に係る核酸検出方法の1つの実施形態を示した。図1に示した実施形態では、生体由来試料を支持体に固定(試料固定化工程)し、疾病関連遺伝子由来のプライマーを含むPCRシクスチャーを加えてPCRを行う(核酸増幅工程)。この核酸増幅工程において核酸増幅と同時に、または核酸増幅後に増幅された核酸を標識する(詳細は後述する。)。そして最後に、電気泳動(アガロースゲル電気泳動、キャピラリー電気泳動等)、定量PCR、ドットハイブリダイゼーション(マクロアレイ、マイクロアレイ等)等の核酸検出手段を用いて、増幅された核酸が標的の核酸であるか否かを判定する(判定工程)。なお、本発明に係る核酸検出方法は、図1に示した実施形態に限定されるものではない。以下に本核酸検出方法について、その特徴を詳細に説明する。

[0040]

(1) 試料固定化工程

試料固定化工程は、試料を支持体に固定化する工程である。試料を支持体に固定化することにより、核酸増幅や標識の際に一般的に行なわれる核酸精製工程を省くことができる。また、試料溶液に核酸の増幅反応を阻害する物質(例えば、ヘパリン、EDTA-2Na、陽イオン、高蛋白溶液、高塩濃度溶液、界面活性剤含有溶液、タンパク変性溶液(尿素、グアニジン塩酸等)、有機溶媒等)が含まれている場合に、これらの増幅阻害物質は通常細胞内に滞留することがないため、試料を支持体に固定化することにより容易に除去することができる。さらに、試料を支持体に固定化することにより、核酸を安定に保存することも可能となる。

[0041]

[試料]

本発明に係る核酸検出方法(以下、適宜「本検出方法」と略記する。)に用いる試料は、細胞を含む試料であればよい。本検出方法により検出する標的核酸は、DNA(デオキシリボ核酸)およびRNA(リボ核酸)のいずれでもよい。細胞にはこれらの核酸(DNAおよびRNA)が含まれているため、その中の標的核酸を本検出方法で検出することが可能となる。細胞の種類は限定されるものではなく、動物細胞、植物細胞、微生物細胞等のあらゆる細胞を対象とすることができる。また、試料の細胞以外の部分は、後述する核酸露出工程において化学処理、酵素処理、加熱処理等により消化可能であって、含まれる細胞の核酸が露出できるものであればよい。本検出方法に用いる試料としては、細胞を含む生体由来試料が好適であるが、これに限定されるものではなく、生体に由来しない試料としては、例えば、細胞を含む食品材料、土、水、繊維、埃等を挙げることができる。生体由来試料としては、動物および植物の生体構成成分を好適に用いることができる。ヒトを含む動物由来の試料としては、例えば血液、組織液、リンパ液、脳脊髄液、膿、粘液、鼻水、喀痰、尿、糞

便、腹水等の体液類、皮膚、肺、腎、粘膜、各種臓器、骨等の組織、鼻腔、気管支、皮膚 、各種臓器、骨等を洗浄した後の洗浄液を挙げることができる。さらにヒトの場合は透析 排液も試料とすることが可能である。

[0042]

また、本検出方法の標的とする核酸は試料に含まれる細胞固有の核酸に限定されず、細胞に感染したウイルスの核酸や、細胞が貪食した微生物等の核酸にも適用することが可能である。したがって、感染症患者の貪食細胞(白血球等)を含む生体由来試料は、本検出方法の試料として好適である。

[0043]

[支持体]

支持体は、その表面に試料を固定化するとともに、当該支持体上で試料中の標的核酸を増幅するために用いるものである。したがって、このような目的を達成できる支持体であれば、材質、形状等は特に限定されるものではない。材質としては、例えば、ガラス、金属、合成樹脂(ポリスチレン、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、ポリエステル、ポリアクリル酸エステル、ナイロン、ポリアセタール、フッ素樹脂等)、多糖類(セルロース、アガロース等)、濾紙等を挙げることができる。また、形状としては、例えば、板状、盆状、球状、繊維状、棒状、盤状、容器状、セル、管状等の種々の形状とすることができ、本検出方法を実施する条件に合わせて適宜好ましい形状のものを選択すればよい。

[0044]

一つの支持体に対して1試料を固定化し、試料数に応じた数の支持体を用いてもよいが、作業を効率的に行うためには一つの支持体に複数の試料を固定化できることが好ましい。また、本検出方法では、試料固定化工程→核酸増幅工程、または試料固定化工程→核酸露出工程→核酸増幅工程を同一支持体上で一連の操作として行うため、一つの支持体に複数の試料を固定化した場合に、隣接する試料が混じり合わないようにする必要がある。したがって、本検出方法に用いる支持体としては一つの支持体上に複数の分離した区画を有するものが好ましい。さらに、本検出方法の核酸増幅工程において、PCR法を用いて核酸を増幅する場合には、耐熱性素材であることが好ましい。さらに、市販されているPCR用遺伝子増幅機器(サーマルサイクラー)に適合する形状であることが特に好ましい。

[0045]

[固定]

本発明に係る核酸検出方法において、固定とは、試料を何らかの方法により支持体に固着、保持させることを意味する。本検出方法に用いる固定方法は特に限定されるものではなく、従来公知の固定方法を適宜選択して用いればよい。公知の固定方法としては、共有結合やイオン結合などで不溶性の担体に結合させる担体結合法、架橋試薬により共有結合で結び付け不溶化する架橋法、高分子ゲルや半透膜などで包み込む包括法、脱水によりタンパクを急速に変性させ担体に固着させる方法等を挙げることができる。より具体的には、カルノア固定、アルコール固定、火焔固定、グルタルアルデヒド固定、乾燥固定、アセトン固定、メタノール固定、ホルマリン固定等を挙げることができる。

[0046]

また、支持体の表面に試料を接着させることも固定に含まれる。したがって、支持担体の表面に接着性を高める物質、例えば、3-Pミノプロピルトリエトキシシラン(APS)、ポリーLーリジン、ゼラチン等をコートしておくことも可能である。このような処理を施した支持体を用いれば、試料の種類によっては十分に支持体に固着、保持させることができる。また、支持体に接着固定した上に、上記例示した固定方法を併用することも可能である。

[0047]

(2)核酸露出工程

核酸増幅工程において試料中に含まれる核酸を増幅するためには、プライマーや核酸合成酵素が標的核酸に到達できることが必須である。試料によっては標的核酸が試料表面に

露出している場合もあり、このような試料については試料固定化工程から直接核酸増幅工 程に進むことができる。したがって、本核酸露出工程は、本検出方法の必須の工程ではな い。しかしながら、標的核酸が試料表面に露出していない場合には、核酸露出工程を設け て標的核酸を露出させることが必要となる。

[0048]

核酸露出工程に用いる方法としては、界面活性剤処理法(SDS、TRITON-X、TWEEN-20、B RIJ、NP-40、CHAPS等)、プロテアーゼ等の酵素処理、加熱処理法等を挙げることができ る。ただし、これらに限定されるものではなく、用いる試料および標的核酸に応じて、適 宜最適な方法を選択すればよい。例えば、細菌感染に起因する敗血症で、白血球に貪食さ れた細菌の遺伝子を検出する場合、細菌の細胞壁を消化させる酵素としてリゾスタフィン 、リゾチーム、Nーアセチルムラミダーゼ、ザイモラーゼ等を使用することにより細菌、 真菌等の微生物の遺伝子を露出させることができる。

[0049]

(3)核酸增幅工程

核酸増幅工程は、試料が固定化された支持体上で標的核酸を増幅する工程である。ここ で、本発明に係る核酸検出方法は、試料中の核酸を抽出、精製することなく、試料が固定 化された支持体上で標的核酸の増幅を行うことに最大の特徴がある。これにより、標的核 酸が試料中に微量しか存在しない場合においても、抽出および精製過程のロスが生じない ため、検出感度の低下を招くことなく微量の標的核酸を検出することが可能となる。また 、作業の簡便化を図ることができ、作業時間を短縮することが可能となる。

[0050]

核酸増幅とは、標的核酸の任意の配列に対し特異的なプライマーまたはランダムな配列 のプライマーと、DNAポリメラーゼまたはRNAポリメラーゼとを用いて、試料中の核 酸を増幅させることを意味する。増幅方法としては、従来公知の増幅方法を好適に用いる ことができる。具体的には、例えば、PCR法、Nested-PCR法、RT-PCR 法、ICAN法、UCAN法、LAMP法、プライマーエクステンション法、転写(トラ ンスクリプション)、複製(レプリケーション)等を挙げることができる。

$[0\ 0\ 5\ 1\]$

上記例示した増幅方法の中でもPCR法は、本検出方法に用いる増幅方法として好適で ある。以下に、本検出方法の核酸増幅工程にPCR法を用いた場合について説明する。

PCR法とは、特定のDNA領域を挟んだ 2 種類のプライマーとDNA合成酵素(耐熱 性DNAポリメラーゼ、以下適宜「Tagポリメラーゼ」と表記する。)によるDNA合成 反応の試験管内における繰り返しで、その特定DNA領域を増幅する方法であり、遺伝子 工学分野において一般的に用いられている周知技術である。PCR法にはNested-PCR法、RT-PCR法等も含まれる。

[0053]

Nested-PCR法とは、外側のプライマーと内側のプライマーを使って2段階の PCRを行う方法であり、目的とする領域からの最初の増幅産物を鋳型にして、最初に使 用したプライマー位置より両側とも内側にプライマーを設定して行う方法である。Nes ted-PCRを用いることにより、1回目のPCRで標的核酸が検出可能な量まで十分 増幅しない場合でも、2回目のPCRにより検出可能な量に増幅させることが可能となる 。また、1回目のPCRで非特異的な増幅産物が生じた場合、これらの非特異的増幅産物 は2回目のPCRにおけるプライマーに類似した配列を持つ確率が極めて低くなる。した がって、2回目のPCRでは標的の配列を有する断片のみを増幅する確率が高くなるため 、非特異的増幅産物の発生による弊害を解消し、より正確に標的核酸を検出することが可 能となる。

[0054]

RT-PCR法とは、mRNAに対してPCRを適用するための変法であり、PCRの 前段階として、逆転写酵素を用いて逆転写反応を行う工程を含むPCR法である。本検出 方法にRT-PCR法を用いれば、標的核酸をmRNAとすることが可能となる。すなわち、本検出方法を遺伝子発現の検出に応用することが可能となる。

[0055]

上記〔支持体〕の項で述べたように、本検出方法では試料を固定化した支持体上でPCRを行うため、支持体は複数の分離した区画を有するものが好ましい。複数の分離した区画を有する支持体を用いた場合の具体的なPCRの手順としては、PCRミクスチャー(緩衝液、dNTPmix、Taqポリメラーゼ等を混合したもの)を支持担体上の各区画の試料に添加し、さらにプライマーを加えてPCR用遺伝子増幅機器(サーマルサイクラー)等を用いてPCRを行えばよい。プライマーについては、1つのPCRについて様々な標的核酸を特異的に増幅するプライマーセットを用いる。PCRの条件(反応液の量、酵素や基質の濃度、反応温度等)は特に限定されるものではなく、用いる試料および標的核酸に応じて、適宜最適な条件を選択すればよい。

[0056]

Nested-PCRを行う場合には、1回目のPCRを支持体上で行い、2回目のPCRはPCRチューブ等を用いて行えばよい。なお、2回目のPCRに用いるプライマーは、両側とも最初に使用したプライマー位置と同じ、または内側に設計しなければならない。

[0057]

PCRにより増幅される断片は、標的核酸が特異的に有する配列部分であることが好ましい。試料に含まれる核酸は標的部分以外の部分が大多数であるため、標的微生物に特異的な配列部分にプライマーを設計しなければ、非特異的な増幅産物が生じる可能性が高くなる。したがって、標的核酸の特異的配列をあらかじめ調べておき、その配列部分を増幅するようにプライマーを設計することが重要である。

[0058]

増幅される断片の長さは50bp \sim 5,000bpの範囲内であることが好ましく、100bp $p\sim$ 2,000bpの範囲内であることがより好ましい。この範囲を外れると、特異的な増幅産物を有効に得ることができなくなるおそれがある。

[0059]

核酸増幅工程においては、増幅された核酸を標識することが好ましい。これにより、後段の判定工程を効率的に実施することができる。核酸の標識は増幅と同時または増幅後に行うことができる。標識手段としては、放射性標識、ハプテン(ビオチン、ジゴキシゲニン等)標識、蛍光標識等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

[0060]

核酸増幅方法として、核酸の増幅と同時に行う場合は、前述のPCR法、Nested -PCR法、RT-PCR法、ICAN法、UCAN法、LAMP法、プライマーエクステンション法、転写(トランスクリプション)、複製(レプリケーション)等の増幅反応を行う際に、例えばジゴキシゲニンやビオチン等のハプテン、FITC、放射性同位体で標識されたヌクレオチドアナログを基質とすれば、増幅反応中に標的核酸を標識することができる。また、増幅反応の際、末端を標識したプライマーを使用することによっても、標的核酸を標識することができる。増幅反応後に標識する場合は、ニックトランスレーション法やランダムプライム法、プライマーエクステンション法、TdT法、5、カイネーション法等を用いることができる。この場合も標識されたヌクレオチドアナログを基質としたり、末端を標識したプライマーを使用することによって標識することができる。

[0061]

核酸増幅工程において、標的核酸の任意の配列に対し特異的なプライマーを用いた場合には、既知の塩基配列を有する核酸断片を増幅することができる。一方、ランダムな配列のプライマーを用いた場合には、非特異的に核酸が増幅されるため、どのような塩基配列を有する核酸断片が生じるかは予想できない。核酸増幅工程において既知の塩基配列を有する核酸断片を増幅するように設計されたプライマーを用いた場合には、後述する判定工程において、塩基配列の確認や既知の塩基配列を有する核酸断片とのハイブリダイゼーシ

ョンにより、標的の核酸であるか否かを判定することができる。ランダムな配列のプライマーを用いた場合には、後述する判定工程において、DNAマイクロアレイ等を用いることにより、試料中に標的の核酸が含まれているか否かを判定することができる。

[0062]

(4) 判定工程

判定工程は、核酸増幅工程で増幅された核酸が標的の核酸断片であるか否かを判定する工程である。本発明に係る核酸検出方法は、核酸を増幅した後に検出を行うため、標的核酸が微量であるため検出が困難となる問題は生じない。また、公知の方法を適宜選択して用いることができるので、判定に熟練を要することもない。

[0063]

判定には増幅された核酸断片の長さや塩基配列を確認することが含まれることはいうまでもないが、増幅されたDNA断片の転写産物であるRNAを確認することや、増幅された核酸断片に基づいて発現させたタンパク質を確認することも含まれる。判定工程で用いる方法の具体例としては、核酸(DNAまたはRNA)を確認する方法として、アガロースゲル電気泳動、定量PCR、シークエンス、ドットハイブリダイゼーション、DNAマイクロアレイ、サザン・ハイブリダイゼーション、ノーザン・ハイブリダイゼーション等を挙げることができ、タンパク質を確認する方法として、SDS-PAGE、ウエスタン・ブロッティング、質量分析法(MALDI-TOF-MS、LC-MS、LC-MS/MS等)等を挙げることができる。ただし、これらの方法に限定されるものではなく、適宜適当な方法を選択して使用すればよい。

[0064]

もっとも簡便な判定方法としては、アガロースゲル電気泳動を挙げることができる。しかしながら、この方法は、試料から増幅された核酸断片の長さと、標的核酸のみを鋳型として増幅した場合の核酸断片の長さとを比較して、一致するか否かを確認するものであるため、非特異的な増幅産物が偶然類似する長さである場合に誤った結果(擬陽性)を導くことがあり得る。増幅された核酸が標的核酸と一致するか否かを正確に判定するために最も信頼性が高い方法は、増幅核酸の塩基配列を確認する方法(シークエンス)である。この方法を用いれば、SNP(single nucleotide polymorphism)を検出することも可能となる。

[0065]

標的核酸が増幅されているか否かを簡便かつ正確に判定する方法として、標識された増 幅核酸をプローブとし、当該プローブと既知の遺伝子断片との相補的なハイブリダイゼー ションを指標として標的核酸であるか否かを判定する方法を用いることが好ましい。また 、この方法を用いる場合、プローブとする核酸は、ハイブリダイゼーションの対象とする 上記既知の遺伝子断片の塩基配列を有するように設定されたプライマーを用いて増幅され ることが好ましい。さらに、ハイブリダイゼーションの対象とする上記既知の遺伝子断片 はあらかじめ支持体に固定されていることが好ましい。あらかじめ既知の遺伝子断片を支 持体に固定することにより、プローブとのハイブリダイゼーションを正確に捕捉できる。 また、既知の遺伝子断片に位置情報を持たせることが可能となり、様々な既知の遺伝子断 片を整列させることにより、一度に多数の遺伝子を検出し得る。具体的には、例えば標的 核酸をあらかじめナイロンメンブレン等にスポット(固定)しておき、増幅された核酸を プローブとしてハイブリダイゼーションさせる。スポットされた核酸と増幅された核酸と の間にハイブリダイゼーションが成立すれば、試料中に標的の核酸が存在していたと判定 することができる。一方、核酸増幅工程において核酸が増幅されていない場合や、標的の 核酸でない核酸が非特異的に増幅されていた場合はハイブリダイゼーションが成立せず、 試料中に標的の核酸が存在していたと判定することができる。

[0066]

ハイブリダイゼーションの対象とする上記既知の遺伝子断片は、核酸増幅工程により増幅される予定の塩基配列部分を含んでいれば特に限定されるものではないが、増幅される予定の塩基配列部分のみ、または増幅される予定の塩基配列部分の一部であることが好ま

しい。増幅される予定の塩基配列部分以外の塩基配列配列を含んでいる場合には、増幅された核酸が目的の配列を有しない非特異的増幅産物であった場合に、ハイブリダイズする可能性があるからである。

[0067]

ハイブリダイゼーションは、既知の遺伝子断片に対して標識された増幅核酸をプローブとして、公知の方法により行えばよい。公知の方法としては、例えば、J. Sambrook et a l. Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Third Edition, Cold Spring Harbor Laboratory (2001) に記載されている方法等を挙げることができるが、これ限定されるものではない。

[0068]

また、核酸増幅工程で増幅かつ標識された核酸をプローブとし、DNAマイクロアレイを用いて標的核酸の存在の有無を判定する方法を用いることもできる。ここで、DNAマイクロアレイには、いわゆるオリゴDNAタイプのものとcDNAタイプのものとのいずれをも含む物とする。また、DNAマイクロアレイは市販のものを用いてもよく、自製のものを用いてもよい。判定工程においてDNAマイクロアレイを用いる場合には、上述したように、核酸増幅工程においてランダムな配列のプライマーを用いて非特異的に増幅された核酸中に標的核酸が存在するか否かを判定することができる。

[0069]

(5) 本発明に係る核酸検出方法の適用範囲

本検出方法の適用範囲としては、従来の遺伝子診断と言われる分野すべてに適用可能である。例示すれば以下のとおりであるが、これらに限定されるものではない。

[0070]

a) 病原微生物(細菌、真菌、ウイルス、寄生虫等)の検出、すなわち感染症の分子診断。

[0071]

- b) がんの分子診断
- c) 出生前の遺伝性疾患等の分子診断
- d) 薬物代謝に関与する遺伝子の分子診断
- e)法医学サンプルからの分子診断
- f)疾病マーカー遺伝子の分子診断
- g)移植時の組織タイピング
- h) 適合性テスト
- i)SNPs検出

本発明に係る核酸検出方法は、上記 a) に示した感染症の分子診断に用いることが最適であると考えられる。その理由を以下に説明する。

[0072]

病原微生物は血液中または体液中に浮遊して存在している可能性は低く、宿主細胞に侵入してはじめて感染症を発症させる。したがって、感染症の病原微生物を検出するための試料としては白血球等の免疫系細胞が好適であるといえる。そして、細胞に貪食された細菌や細胞に侵入したウイルス等を検出する手段としては、試料から核酸を抽出した後に増幅する従来のPCR法や、核酸を増幅することなく標的核酸の検出を行うISH法では十分な検出感度、再現性、簡便性等を実現できない場合がある。一方、本発明に係る核酸検出方法では、細菌を貪食した細胞やウイルス等が侵入した細胞を直接支持体に固定化し、そのままの状態で細胞中の細菌やウイルス等の核酸を増幅して検出するものであるため、上記従来の方法と比較して顕著に検出感度および精度が向上することは明らかである。

[0073]

また、従来細胞内の病原微生物等を検出する方法としてin situ PCR法がある。この方法は、細胞をスライドグラスに固定化し、細胞内でPCRを行い、細胞内で増幅した産物をISH法によりプローブをハイブリダイゼーションさせて視覚化し、顕微鏡で検出するものである。したがって、in situ PCR法は本発明に係る核酸検出方法と同等の検出

感度が期待できるが、条件設定が難しく、再現性に乏しいという問題点がある。さらに、 非特異的反応が多く、非特異的増幅産物を標的の特異的増幅産物と細胞内で区別すること は困難であるという問題点がある。

[0074]

以上より、本発明に係る核酸検出方法は、細胞に貪食された細菌や細胞に侵入したウイルス等を検出する手段として非常に優れた方法であるといえる。

2. 本発明に係る遺伝子検出キット

本発明に係る遺伝子検出キット(以下、適宜「本キット」と略記する。)は、本発明に係る核酸検出方法を用いて試料中の標的遺伝子を検出するために用いるキットである。本検出方法に用いる試薬、器具類をキット化することにより、本検出方法を簡便に実施することが可能となり、一層短時間で正確な検出結果を得ることが可能となる。

(1) 本キットの構成

本キットには、少なくとも試料固定化工程で使用する試料固定化用支持体、核酸増幅工程で使用するプライマー、核酸合成酵素、基質(ヌクレオシド三リン酸)、緩衝液等の試薬、判定工程で使用する増幅核酸検出用指示薬等の試薬および器具等が含まれていることが好ましい。また、用いる試料を特定したキットとすることにより核酸露出工程が必要である場合には、核酸露出用の試薬(界面活性剤やタンパク質分解酵素等)を含ませることができる。また、用いる試料に適した固定用試薬を含ませることができる。例えば、白血球を含む生体由来試料に特定し、白血球に貪食された細菌等の微生物のゲノムを標的核酸とするキットの場合には、固定用試薬(例えば、カルノア固定液等)および核酸露出用試薬(微生物の細胞壁分解酵素等)を含ませることが好ましい。

[0075]

さらに、核酸増幅方法および判定方法を特定することにより、キットに含まれる試薬の構成を具体化することが可能となる。例えば、核酸増幅方法をPCR法とする場合は、核酸増幅工程で用いる試薬はPCR反応用緩衝液、デオキシヌクレオシド三リン酸混合液、耐熱性DNA合成酵素(Taqポリメラーゼ)となる。また、PCRにより核酸を標識することが必要であれば、さらに標識デオキシヌクレオシド三リン酸を含ませればよい。判定方法をアガロースゲル電気泳動法とする場合は、アガロースゲル、電気泳動用緩衝液、分子量マーカー、核酸染色用試薬等をキットに含ませればよい。判定方法をドットハイブリダイゼーションとする場合は、標的核酸をスポット(固定)したメンブレン、ハイブリダイゼーション用緩衝液、核酸の標識に応じた検出用指示薬(例えば、ジゴキシゲニン標識を用いた場合には酵素標識した抗ジゴキシゲニン抗体、標識した酵素を発色させるための基質等)、ハイブリバッグ、その他必要な試薬、器具等をキットに含ませればよい。核酸検出方法をDNAマイクロアレイとする場合は、標的核酸に応じたDNAマイクロアレイおよび必要な試薬、器具等をキットに含ませればよい。

[0076]

すなわち、本発明に係る核酸検出方法に用いる試料、標的遺伝子、核酸増幅方法、核酸 検出方法を具体的に特定することにより、用いる試薬、器具等を様々に組み合わせってキットを構成することが可能となる。なお、本キットの構成は上記例示した試薬、器具等に 限定されるものではなく、目的に応じて適当な公知の試薬、器具等を適宜選択して用いれ ばよい。

[0077]

(2) 標的遺伝子

本キットには核酸増幅工程で使用するプライマーが含まれるため、標的遺伝子を特定したキットとする必要がある。換言すると、キットに含まれるプライマーによりキットの標的遺伝子が限定されることになる。

[0078]

一つのキットに含まれる標的遺伝子は1遺伝子に限定する必要はなく、複数のプライマーセットをキットに含ませることにより、複数の標的遺伝子を検出可能なキットとすることができる。例えば、疾病関連遺伝子を標的とするキットには、同一の試料から検出する

ことが可能な複数の疾病関連遺伝子を標的とできる。より具体的には、感染症の原因微生 物の遺伝子を標的とする場合には、黄色ブドウ球菌、表皮ブドウ球菌、緑膿菌、腸球菌、 大腸菌等を特異的に検出可能なプライマーセットをキットに含ませればよい。このような 感染症の原因微生物の標的遺伝子としては、薬剤耐性遺伝子や感受性遺伝子であることが 好ましい。また、癌マーカー遺伝子を標的とする場合には、p53、MDM2、H-ras、K-ras、N -ras, APC, Myc, HER2/neu, BRCA1, BRCA2, erbB, src, fos, jun, raf, fes, erb-A, fm s、sis、Rb、WT1等を特異的に検出可能なプライマーセットをキットに含ませればよい。 また、遺伝性疾患関連遺伝子を標的とする場合には、例えば、色素性乾皮症関連遺伝子(XPA、XPB、XPC、XPD、XPE、XPF/ERCC1、XPV)、家族性大腸癌関連遺伝子(APC)、アルツ ハイマー病関連遺伝子 (apoE4) 、冠状動脈性疾患関連遺伝子 (apoE2) 、Von Hippel-Lin dau病関連遺伝子(VHL)、筋ジストロフィー関連遺伝子(ジストロフィン)等を特異的に 検出可能なプライマーセットをキットに含ませればよい。なお、本キットの適用範囲は上 記「1. (5) 本発明に係る核酸検出方法の適用範囲」と同一であり、従来の遺伝子診断 と言われる分野すべてに適用可能である。したがって、本キットの標的遺伝子はあらゆる 遺伝子診断の分野から選択することが可能であり、上記例示したものに限定されるもので はない。

[0079]

本発明は上述した各実施形態に限定されるものではなく、請求項に示した範囲で種々の変更が可能であり、異なる実施形態にそれぞれ開示された技術的手段を適宜組み合わせて得られる実施形態についても本発明の技術的範囲に含まれる。

【実施例】

[0080]

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0081]

[試料(貪食サンプル)調製]

予め外来微生物(黄色ブドウ球菌(Staphylococcus aureus、以下SA)ATCC 126000、表 皮ブドウ球菌(Staphylococcus epidermidis、以下SE)ATCC 14990、緑膿菌(Pseudomona s aeruginosa、以下PA)ATCC 10145、腸球菌(Enterococcus faecalis、以下EF)ATCC 19 433、大腸菌 (Escherichia coli、以下EC) ATCC 11775) をブレインハートインフュージ ョン (BHI) 培養液(DIFCO)に植菌し、37℃で 8 時間以上培養した。培養した菌液を、 4 ℃ 、2,000×gで10分間遠心分離して集菌した。上清を捨てた後、菌のペレットをPBS 5mLを 用いて懸濁し、再度4℃、2,000×gで10分間遠心分離して集菌した。集菌した菌をPBS 5mL で懸濁した後、PBSにて希釈して吸光度計により菌液の濁度(0.D=600nm)を、0.01~0.03 に調整したものを15mL作製した。作製した菌液を別々の175cm²の培養用フラスコに移し、 約30分間室温にて静置した。ヘパリン加健常ヒト血液50mLを採取し、血液分離試薬(塩化 ナトリウム225mgおよびデキストラン (MW200,000~300,000) 1.5gを滅菌精製水で溶解し 、25mLにメスアップしたもの)を約4:1の割合で加え、37℃(20~40℃)で30分間静置 し、白血球画分を分取した。分取した白血球画分をPBSにて50mLにした。上記菌液を入れ て静置した培養用フラスコの上清を静かに捨て、上記PBSで希釈した白血球画分を10mLず つフラスコに加え、室温で約10分間静置した。フラスコ内の上清を捨て、フラスコの底に 付着した白血球を0.02%EDTA含有PBS10mLで15mLの遠沈管に回収し、4℃にて、140×g~18 0×gで10分間遠心分離し、白血球を収集した。収集した白血球中に赤血球の混入が認めら れる場合には、滅菌精製水1mLにて白血球の沈渣を穏やかに懸濁して溶血させた後、PBS14 皿を加えて等張化した後、再度 4 ℃にて、140×g~180×gで10分間遠心分離を行い、白血 球を収集した。収集した白血球をPBSで懸濁し、血球計算盤にて細胞数を計測し、1×10⁴ 個/ μ L \sim 5 \times 10 4 個/ μ Lに調整した。このサンプルを貪食サンプルと称し、本実施例の試料 とした。

[0082]

〔試料固定化工程〕

上記各貪食サンプルを支持体として用いたTopYield strips (NUNC: 248909) の各ウェルにそれぞれ 5μ Lずつスメアーし、風乾した。各ウェルに 100μ Lの75%エタノールを注ぎ 5 分間固定および脱塩した。その後、75%エタノールを廃棄し、サーマルサイクラーを用いて風乾した。

[0083]

[核酸增幅工程]

Nested-PCR法を用いて標的核酸の増幅を行った。まず、各貪食サンプルが固定化されたウェルにPCR関連試薬(1 ウェルあたりTaKaRa Ex Taq(5units/ μ L): 0.5μ L(final 2.5U)、 $10\times$ Ex Taq Buffer: 5μ L、dNTP mixture(各2.5mM): 4μ L、Primer(forward): 0.4μ M、Primer(backward): 0.4μ M、滅菌精製水:up to 50μ L)を加えた。 1回目のPCR用プライマーには、SA識別プライマーとして以下に示すSA1T(配列番号 1)およびSA1B(配列番号 2)を使用した。

SA1T: 5'-GAGGATGCAGCGAATTAAACAACGTACTGCTGTTCAACGC-3'

SA1B: 5'-AATGAAACTTTACCAACAATTTGGTCTTCATCAATGAGGC-3'

SE識別プライマーとして以下に示すSE1T(配列番号 5)およびSE1B(配列番号 6)を使用した。

SE1T: 5'-ACTGGAATAATCATTGGTATTATTGCTTTAATTCTAGTAA-3'

SE1B: 5'-CTAACAAAATCTAAGTAGAGTTTCAGGAATTTTTCTGGTT-3'

PA識別プライマーとして以下に示すPA1T(配列番号 9)およびPA1B(配列番号 1 0)を使用した。

PAIT: 5'-ACCTTGCCGATGATCAGGTCGAGCAGCAGCAGTTCCGCCG-3'

PA1B: 5'-GTGTTCACCGGCTCCACCGAGGTCGGCAAGTACTTCATGC-3'

EF識別プライマーとして以下に示すEF1T(配列番号 $1\ 3$)およびEF1B(配列番号 $1\ 4$)を使用した。

EF1T: 5'-CTTTTGCTAGTTCATGTTTATTGATTTTTCGTTCGATTAT-3'

EF1B: 5'-TACCATTTCTTGCATGCTCATTTCTCCTTACTACTGAAAC-3'

EC識別プライマーとして以下に示すEC1T(配列番号 17)およびEC1B(配列番号 18)を使用した。

EC1T: 5'-CATTTGTGAATGAGATGCACTGACTAAATCAATTGGCCCC-3'

EC1B: 5'-CCGAGATGGGCTTCACCTGTCTGCGTATTTCCATTGCCTG-3'

サーマルサイクラーはGeneAmp PCR System9700 (PE Applied Biosystems)を使用し、94 \mathbb{C} で1分間保持した後、94 \mathbb{C} で1分間、68 \mathbb{C} で3分間の反応を50サイクル繰り返し、72 \mathbb{C} で1分保持して1回目のPCRを終了した。

[0084]

2回目のPCR(Nested-PCR)は、上記組成のPCR関連試薬の入ったPCRチューブに、1回目のPCR反応液 5μ Lを加えて行った。2回目のPCR用プライマーには、SA識別プライマーとして以下に示すSA2T(配列番号 3)およびSA2B(配列番号 4)を使用した。

SA2T: 5'-TGTTCAACGCTTGATTAGTTTTATT-3'

SA2B: 5'-TCAATGAGGCCAAACGCACGGCTAT-3'

SE識別プライマーとして以下に示すSE2T(配列番号 7) およびSE2B(配列番号 8)を使用した。

SE2T: 5'-ATTCTAGTAATTATGCAAGGGTTTC-3'

SE2B: 5'-TTTTCTGGTTCCTCGATATGTGGTG-3'

PA識別プライマーとして以下に示すPA2T(配列番号 1 1)およびPA2B(配列番号 1 2)を使用した。

PA2T: 5'-AGTTCCGCCGAGAGGGCGAACATCG-3'

PA2B : 5'-TACTTCATGCAGTATTCCGCGCAAT-3'

EF識別プライマーとして以下に示すEF2T(配列番号 $1\ 5$)およびEF2B(配列番号 $1\ 6$)を使用した。

EF2T: 5'-GTTCGATTATCCCACAAGATTATAT-3'

ページ: 14/E

EF2B: 5'-CTACTGAAACATCGTCTTAAAAAAA-3'

EC識別プライマーとして以下に示すEC2T(配列番号 19)およびEC2B(配列番号 20)を使用した。

EC2T: 5'-AATTGGCCCCCAACTGGTGTACCCC-3' EC2B: 5'-CCATTGCCTGGGCGCAATTTTCCC-3'

サーマルサイクラーは1回目と同様にGeneAmp PCR System9700(PE Applied Biosystems)を使用し、94 \mathbb{C} で1分間保持した後、94 \mathbb{C} で1分間、68 \mathbb{C} で1分間の反応を30サイクル繰り返し、72 \mathbb{C} で1分保持して2回目のPCRを終了した。

[0085]

〔判定工程〕

1%アガロースゲル電気泳動(アガロース:Agarose-RE for≥1Kbp fragment, for Res triction and Ligation(nacalai tesque))により、増幅したPCR産物を分離し、エチジウム・ブロマイドにより染色した。使用した各細菌を鋳型として同一のプライマーを用いて行ったPCRの結果と比較することにより、標的核酸が増幅されているか否かを確認した。

[0086]

〔結果〕

結果を図 2 に示した。左側が各細菌を鋳型としてPCRを行った結果を示したものであり、右側が各貪食サンプルを試料として本発明にかかる核酸検出方法を用いて各細菌の標的核酸を増幅した結果を示したものである。図中のMは分子量マーカーを表し、左端の数値は分子量(bp)を示している。図 1 から明らかなように、貪食サンプルの 2 回目の P CR(2 ND-PCR(nested))のバンドの位置は、各細菌を鋳型としてPCRを行った場合の 2 回目の P CR(2 ND-PCR(nested))のバンドの位置と同一であり、標的の核酸が検出されたことを示している。

【産業上の利用可能性】

[0087]

本発明に係る核酸検出方法は、従来の遺伝子診断と言われる分野すべてに適用可能である。したがって、本発明は医療、製薬、試薬分野をはじめ、広く生物関連産業に利用することができる。特に、本発明を医療分野における臨床検査で利用することにより、的確な治療方針の選択に貢献できる。また、生物関連分野の基礎研究に利用することができ、生物学の発展に大いに貢献することが期待される。

【図面の簡単な説明】

[0088]

【図1】本発明に係る核酸検出方法の1例を示した図である。

【図2】実施例における電気泳動の結果を示した画像である。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

- <110> Fuso Pharmaceutical Industries, Ltd.
- <120> A method for detecting a target nucleic acid, and usage thereof
- <130> P150514
- <160> 20
- <170> PatentIn Ver. 2.1
- <210> 1
- <211> 40
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 1

gaggatgcag cgaattaaac aacgtactgc tgttcaacgc

40

- <210> 2
- <211> 40
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <400> 2

aatgaaactt taccaacaat ttggtcttca tcaatgaggc

40

- <210> 3
- <211> 25
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <400> 3

tgttcaacgc ttgattagtt ttatt

| <210> <211> <212> <213> | 25 | |
|----------------------------------|--|----|
| <220> <223> | Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> tcaatg | 4 gaggc caaacgcacg gctat | 25 |
| <210> <211> <212> <213> | 40 | |
| <220> <223> | Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> actgga | 5 aataa tcattggtat tattgcttta attctagtaa | 40 |
| <210><211><211><212><213> | 40 | |
| <220> <223> | Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> ctaaca | 6 aaaat ctaagtagag tttcaggaat ttttctggtt | 40 |
| <210><211><212><213> | 25 | |
| <220> <223> | Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence | |

| <400> 7 attctagtaa ttatgcaagg gtttc | 25 |
|--|----|
| <210> 8 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 8 ttttctggtt cctcgatatg tggtg | 25 |
| <210> 9 <211> 40 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 9 accttgccga tgatcaggtc gagcagcagc agttccgccg | 40 |
| <210> 10 <211> 40 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 10 gtgttcaccg gctccaccga ggtcggcaag tacttcatgc | 40 |
| <210> 11 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially | |

Synthesized Primer Sequence

| <400> 11 agttccgccg agagggcgaa catcg | 25 |
|--|----|
| <210> 12 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 12 tacttcatgc agtattccgc gcaat | 25 |
| <210> 13 <211> 40 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 13 cttttgctag ttcatgttta ttgatttttc gttcgattat | 40 |
| <210> 14 <211> 40 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 14 taccatttct tgcatgctca tttctcctta ctactgaaac | 40 |
| <210> 15 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |

| <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
|---|----|
| <400> 15 gttcgattat cccacaagat tatat | 25 |
| <210> 16 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 16 ctactgaaac atcgtcttaa aaaaa | 25 |
| <210> 17 <211> 40 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 17 catttgtgaa tgagatgcac tgactaaatc aattggcccc | 40 |
| <210> 18 <211> 40 <212> DNA <213> Artificial Sequence | |
| <220> <223> Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> 18 ccgagatggg cttcacctgt ctgcgtattt ccattgcctg | 40 |
| <210> 19 <211> 25 <212> DNA | |

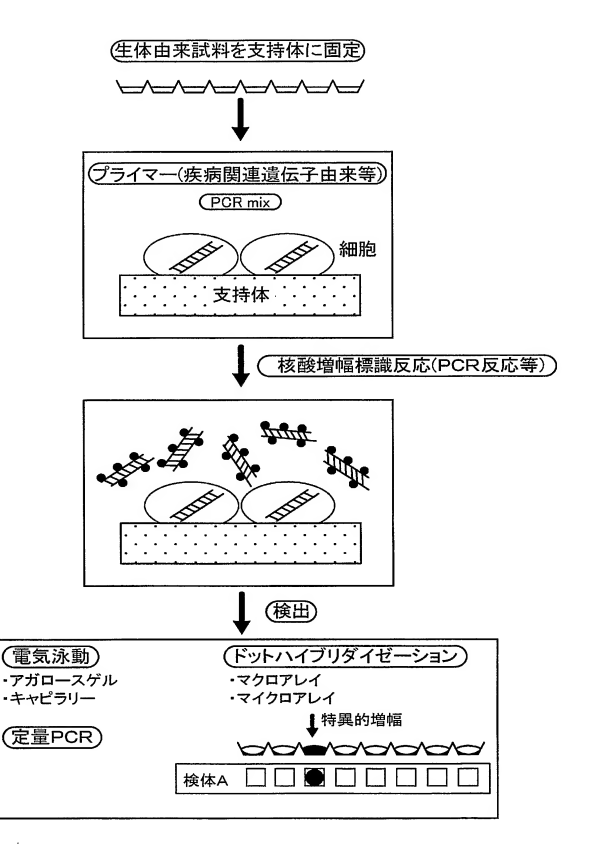
25

| <213> | Artificial Sequence | |
|----------------------------------|---|----|
| <220> <223> | Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence | |
| <400> aattgg | 19 gcccc caactggtgt acccc | 25 |
| <210> <211> <212> <213> | 25 | |
| <220> <223> | Description of Artificial Sequence:Artificially Synthesized Primer Sequence | |

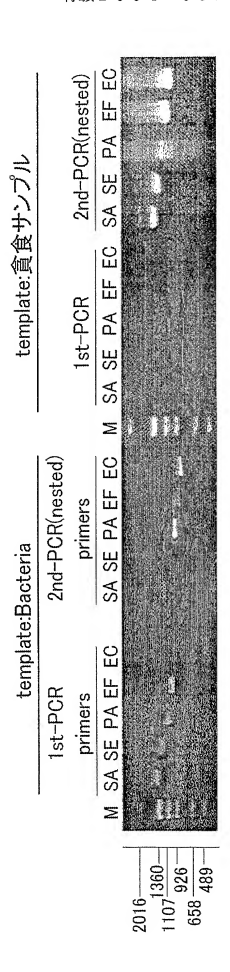
<400> 20

ccattgcctg ggcgcgaatt ttccc

【書類名】図面【図1】



【図2】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 従来の方法より検出感度を高めるとともに、正確かつ迅速に標的核酸を検出することが可能な核酸検出方法および当該方法を用いる遺伝子検出キットを提供する。

【解決手段】 細胞を含む試料を支持体に固定し、そのまま支持体上で核酸を増幅し、増幅された核酸を検出する。試料から核酸を抽出しないので核酸抽出過程の核酸のロスに伴う検出感度の低下を防止できる。また、増幅後の核酸を検出するので、試料に含まれる標的核酸が微量であっても検出可能となる。

【選択図】 なし

特願2004-032617

出願人履歴情報

識別番号

[000238201]

1. 変更年月日

1990年 8月 8日

[変更理由] 住 所

新規登録 大阪府大阪市中央区道修町1丁目7番10号

氏 名 扶桑薬品工業株式会社